



Document Number list

	1	2	3	4	5				
Application? Number 5	51-149435(1976)	50-055469(1975)							
Unexamined Publication Number	JP,53-074571,A(1978)	JP,51-149435,A(1976)							
Examined Publication Number	лр,59-014494,B(1984)				i .				
Registration Number	JP,1238564,B								

Please choose a Kind code with Display Type.

Kind code Unexamined	Display Type	All Pages	7
----------------------	--------------	-----------	----------



Stored Data

POWERED BY Dialog

Porous aromatic polymer film prodn. - by removing amide solvents from mouldings comprising a mixt. of the polymer and solvents at below solidification temp. of mouldings

Patent Assignee: ASAHI CHEM IND CO LTD

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind Date	Week	Type
JP 53074571	A	19780703			197832	В
JP 84014494	В	19840404			198417	

Priority Applications (Number Kind Date): JP 76149435 A (19761214)

Abstract:

JP 53074571 A

Porous films are produced by removing amide solvents from mouldings comprising mixts. of heat-resisting aromatic polymers and the amide solvents for the polymers while the mouldings are held at below their solidification temp. The aromatic polymers have the principal chain comprising mainly aromatic rings and have softening pts.> 150 degrees C, pref. >250 degrees C and are stable when used in air at >150 degrees C for long periods.

The porous films are homogeneous and have high void vol. and excellent heat resistance, chemical resistance and dimensional stability and low internal resistance. The films are used as separator membranes for batteries.

Derwent World Patents Index © 2005 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 2044365

6/8/2005

够日本国特許庁(JP) **印**特許出願公告

昭59-14494 砂特 許 公 輟(B2)

@Int.Cl.³

識別記号

庁内整理番号

2000公告 昭和59年(1984) 4月4月

C 08 J 9/28 CFG

6670-4 F

発明の数

(全6頁)

動多孔性フイルムを製造する方法

砂街

頠 昭51-149435

砂出

顋 昭51(1976)12月14日

码公

開 昭53-74571

砂昭53(1978) 7月3日

伊毅

佐藤 栄二

延岡市旭町6丁目4100番地 旭化

成工叢株式会社內

您务 花田 義昭

延岡市旭町6丁目4100番地 旭化

成工業株式会社内

邻発 明 肴 佐藤 英男

> 延岡市旭町6丁目4100番地 旭化

成工業株式会社内

顧 人 旭化成工業株式会社

的多考文献

特 公 昭44-22631 (JP, B1)

昭47-38853 (JP, B1)

の特許請求の範囲

1 耐熱性を有する芳香族ポリアミド系重合体と アミド系溶媒とから実質的になる重合体溶液をフ しめて個化溶液のフィルムを形成せしめ、個化溢 度以下の温度下に維持しつつ前記アミド系密旋 を抽出除去するととを特徴とする耐熱性を有する 芳香族ポリアミド系重合体の多孔性フイルムの製 造方法。

2 特許請求の範囲第1項において、耐熱性を有 する芳香族ポリアミド系重合体の遺合体構成単位 の少くとも50モルバーセント以上が芳蓉胶ポリ アミドであることを特徴とする多孔性フィルムの 製造方法。

3 特許請求の範囲第2項において、耐熱性を有 する芳香族ポリアミド系重合体の重合体構成単位 の少くとも80モルバーセント以上がメタフエニ レンインフタルアミドからなることを特徴とする 多孔性フィルムの製造方法。

- 4 特許請求の範囲第2項において耐熱性を有す 5 る労香族ポリアミド系国合体の重合体機成単位の 少くとも80モルバーセント以上が平行軸(共軸) 系全芳香族ポリアミドからなることを修復とする 多孔性フィルムの製造方法。
- 5 特許請求の範囲第1項において、油出除去源 10 度をアミド系落媒の融点以下に維持することを特 徴とする多孔性フィルムの製造方法。 発明の詳細な説明

本発明は、多孔性フィルムを製造する方法に関 する。更に詳しくは、特に電池用セパレーター膜 として有用な耐熱性、耐薬品性、寸法安定性にす ぐれ、かつ、内部透抗の小さい多孔性フィルムを 製造する方法に関する。

従来、電池用セパレーター素材としては、木材、 多孔性エポナイト板等が利用されていたが、耐薬 20 品性に劣り、またセパレーターとして目的を達成 する為には数軸の厚みを必要とし、電池が大型化 する等の欠点を有していた。これらの欠点を補う ものとして、セロクアン、ナイロン不織布、ある いはポリ塩化ビニル、ポリスチレン系などの イルムに流延し、この溶液の固化温度以下に至ら 25 樹脂の使用が視案されて来た。近年電気機器の草 新などに伴つて、充放電効率の高い高性能電池、 例えばニンケルーカドミウム系、あるいは酸化銀 - 亜鉛系などの所謂アルカリ電池等の要求が高ま りつつある。それに伴つて、綺麗穂等の比較的週 30 和な条件で使用されて来た従来のセパレーター落 材では、耐薬品性、耐熱性、あるいは寸法安定性 などが不充分であり、高性能電池本来の特性を充 分に発揮できないという欠点が指摘された。

> 一方、最近合成重合体、特に労衝族系重合体は 35 耐熱性、耐薬品性あるいは力学的性質にすぐれ、 かつ電気的特性にもすぐれている為電気関係分野 の材料素材としての用途開発が盛んに行われ、こ

れらの所謂労香族采重合体のシート状物をこのよ うなセパレーター膜として使用する試みがなされ ている。

しかしかかる重合体は不融性であり、成型法と 本発明して溶液成型法以外に適当な成型法がなく、従来 5 飛電合体の溶液成型法では、脱密媒に際してこの重合体が なり、少 炭集沈澱する為に不均一なミクロボイドが発生し、 で以上の 更にその為に引張り強度などの力学的性質に劣つ ましくに た成型品しか得られず、電池用セパレーター膜あ 用しても ないはその他の均一な多孔性を必要とする透析膜 10 味する。 等として使用出来ないという欠点を有していた。 かかる

本発明は、かかる欠点のない、均一多孔性であり、耐熱性、耐楽品性にすぐれ、かつ、力学的性質にすぐれたフィルムを得るため、鋭意研究を進めた結果、耐熱性を有する芳香族ポリアミド系量 15 合体とアミド系溶媒とから実質的になる溶液を、この溶液が固化する温度以下の溶膜状となし、この温度を保つたまま溶液を抽出除去することにより、極めて均一多孔性、力学的性質にすぐれたフィルムが得られることを見い出し、本発明法を完 20 成したものである。

すなわち、本発明は耐熱性を有する芳香族ポリアミド系量合体とアミド系溶媒とから実質的になる重合体溶液をフイルムに流延し、この溶液の固化温度以下に至らしめて固化溶液のフイルムを形 25 成せしめ、固化温度以下の温度下に維持しつつ前記アミド系溶媒を抽出除去することを特徴とする耐熱性を有する芳香族ポリアミド系重合体の多孔性フイルムの製造方法である。

なお、本発明における「固化」とは、溶鉄がこの溶液の系外にほとんど移動することなく固体状あるいはガラス状になることを意味するものであり、従つて通常溶液中でみられるような重合体分子の運動が極度に阻害されているか、あるいは停止されている状態にあるものを意味する。

本発明においては、少くとも固化温度以下にあるフイルムからこの温度を保つたまま、すなわち重合体分子の運動が極度に阻害されるかあるいは実質的に停止されたまま脱溶媒されるため、通常の溶液から脱溶媒成型される際にみられるような、40重合体が凝集沈費することによつておこる不均一なミクロポイドの発現がなく、極めて均一性に富んだ、空孔率が高く、かつ、均一多孔性の故に力学的性質にすぐれた多孔質フィルムを得ることが

出来る。更に孔径は、重合体溶液の濃度、冷却速 度を変えることによって容易に変えられるという 大きな利点をも有している。

本発明にいる耐熱性を有する芳香族ポリアミド 系豊合体とは、主線のかなりの部分が芳香環より なり、少くとも150℃以上、好ましくは250 ℃以上の軟化点を有し、少くとも150℃以上好 ましくは180℃以上の温度で空気中で長時間使 用しても大きな物性の変化を生じない重合体を意 味する。

かかる**黨合体として**は例えば次のようなものが あげられる。

1. 芳香族ポリアミド

③ 芳香展環を有するジカルボン酸の好適には 酸ハライド等の高活性誘導体と芳香族環を有 するジアミンとから得られる芳香族ボリアミ じ。

労番族シアミンとしては、下式(1)及び(2)で乗わされる労番族シアミン、例えば メタフエニレンジアミン、パラフエニレンジ アミン、トリレンジアミン、4・4ージアミ ノジフエニルエーテル、4・4ージアミノジ フエニルスルフオン、4・4ージアミノジフ エニルメタン等があげられる。

$$\begin{array}{c|c}
H_{2}N \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_{2} \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(2)
\end{array}$$

{但し式(1)、(2)中、Rは水素、炭素数 1~5の低級アルギル器、メトキシ器、エト キシ基あるいはハロゲン原子である。Xは ーCH₂ー、-Oー、-CO-、-SO₂-、 -S-である。]

また芳香族環を有するジカルボン酸としては、 テレフタル酸、イソフタル酸あるいはこれら の核置換誘導体等があげられる。これらの芳

35

6/8/2005

10

15

25

香族シアミンあるいは芳香族二塩基酸シハラ イド等は、夫々1種のみからなる場合は勿論 2種以上の混合物であつても良い。

- ② 芳香族環を有するアミノカルポン酸を好適 には活性化して縮合した芳香族ポリアミド。 例えばアミノカルポン酸として、パラあるい はメタアミノ安息香酸、パラアミノメテル安 息香酸を使用した1種のみからのホモポリマ ーであつても良く、2種以上のアミノカルボ ン酸の共電合ポリマーであつても良い。
- ③ 前記①②を共重合した芳香族ポリアミド。 代表的なものとして、例えばメタフエニレン ジアミン、イソフタル酸ジクロライド、バラ アミノ安息香酸クロライド塩酸塩の3成分か らなるポリアミド等があげられる。

2. 含窒素ポリ複素環状化合物

① 芳香族ポリアミドイミド

1 --(1)の芳香族シア(ンと下式〔3〕であ らわされる芳香族三塩基酸の高活性誘導体と の反応により得られる式〔4〕で表わされる 20 単位を有する芳香族ポリアミドイミド。芳香 族三塩基酸としては例えばトリメリント酸無 水物があげられる。

(但し式(3)中、Xはハロゲン原子である。)

$$\begin{array}{c|c}
 & O & O \\
 & \parallel & \parallel \\
 & -NH - C & \bigcirc & C \\
 & \downarrow & \downarrow & \\
 & O & &
\end{array}$$

② 芳香族ポリアミドヒピラジド。 例えば、テレフタル酸あるいはイソフタ 6

ル酸等の芳香族二塩基酸シヒドラシドと、芳 香族二塩基酸ジハライドとの縮合反応によつ て得られる式〔5〕の構造単位を有するポリ アミドヒドラジド。これらはメチル麸、アル コキシル族、ハロゲン原子等の不活性の置換 造を有しても差し支えない。

特に好ましい耐熱性を有する芳香族系重合 体としては、重合体構成単位の少なくと650 モルバーセント以上が芳香族ポリアミドから なるものである。殊に、耐熱性を有する芳香 **レスタンエニレンイソフタルア** ミドが80モルパーセント以上の場合に母も 好ましい多孔性フィルムを製造することがで きる。

また耐熱性を有する芳香族系重合体の構成 単位の少なくとも80モルバーセント以上が 平行軸(共軸)系全芳香族系ポリアミドの場 合も良好な多孔性フィルムを与える。

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentbsen.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/NSAPITMP/web331/20050609015908051980.gif&N0... 6/8/2005

本発明において、これらの耐熱性を有する芳香 族ポリアミド系重合体を溶解する溶媒としては、 例えばN・Nージメチルアセトアミド、N・Nー シメチルホルムアミド、N-メチルー2-ピロリ ドン、NITセチルピロリジン、テトラメチル尿 30 索、ヘキサメチルホスホルトリアミド等のいわゆ るアミド系溶媒あるいはジメチルスルフオキシド があげられる。これらの密媒は単独で使用され得 るととは勿論、2種以上の混合物であつても良い し、必要に応じて磨解性を向上させる為に例えば 35 塩化リチウム、塩化カルシウムあるいは塩化マグ オシウム等の少量の無機塩を添加しても良い。

李発明法においてフイルムを形成するための重 合体格談は、前述のアミド系溶媒に、この重合体 を溶解することによつて得られるが、更にはアミ 40 ド系溶媒中、溶液重合法によつて得られた溶液を のまま、あるいは希釈、蟲縮、中和などの処理を ほどこしたものであつても良い。このようにして 得られた溶液の重合体機度は、重合体の構造、溶 媒等により異なるが、2貫量バーセント以下であ

6/8/2005

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentbsen.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/NSAPITMP/web331/20050609015927191640.gif&N0...

ると搭液の粘度が低く薄膜状フィルムにする為の 成型が困難であり、得られるフイルムの性能ある いは生産性が低下し好ましくない。また30重量 パーセント以上となると不確部分を生じるように なり、フィルムの多孔性に悪影響を及ぼすばかり か、娘菜上困難となる。従つて好適な溶液の震度 範囲は2重量パーセント~30重量パーセント、 時に5~25重量パーセントであるのが好ましい。

このようにして得られた重合体療液が固化する はこれらの組合せ等により異なるが、通常の場合、 室温以下、主に0℃以下であり、待にこの重合体 溶液を構成する溶媒の触点以下であれば、固体状 もしくほガラス状となる。

の重合体溶液を固化温度以上の温度で、スリットダ イ等を通して押し出し成型したのち、少くとも固 化温度以下にある不活性な非疑固性気体中で可能 な限りすみやかに固化せしめる方法、固化温度以 固化させる方法、あるいは液体窒素等の低温不活 性冷謀中で、この重合体が凝集沈殿する以前に成 型、園化させる方法等いずれでも良い。更にこの ような方法によつて一担面化させた成型物の固化 を完全に行うために、より低温の不活性な非類固 性気体、あるいは液状冷媒により冷却することは むしろ好ましいことであるが、いずれの方法によ つても、本発明の目的を達成する為には、個化以 前に溶液から溶媒が蒸発するなどによつて揮散し、 これあげた不活性な非疑固性気体とは、実質的に この気体が溶媒に溶解、反応しないものであり、 例えば空気、望素、ヘリウム等があげられるが、 少量であれば、反応性気体、例えば水蒸気、炭酸 ガス等を含んでいても差し支えない。

このようにして得られた、固化温度以下にある 成型物から溶媒を除去するには、この溶媒の抽出 削中に投じ抽出除去する方法が採用される。その 際少くとも溶媒量の50重量パーセント以上が抽 出されるまでは固化温度以下に保つことが必要で ある。

50重量パーセント以上含有している場合には 室湿付近にもどした際に再溶解化、重合体分子の 運動の活発化等がおこり、均一多孔性あるいはフ

イルムの力学的性質を低下させ、本発明の目的を 十分に追成することは出来ない。 50 重量パーセ ント以下の含有率であるフィルムは、宝温付近に もとしても低温で形成された多孔柱は保持されて おり、十分な性能を発揮する多孔性フィルムを製 造することが可能である。このように園化温度以 下にて使用される袖出剤としては、重合体の溶媒 を、固化温度以下で溶解し うる不活性な液状媒体 であればよく、例えばドライアイスーアセトン、 温度は、重合体の構造、磯底、密媒の構造あるい 10 ドライアイスーメタノール等の冷媒があげられる。 このようにして得られた残務媒景が50重量バ ーセント以下であるフイルムは、更にこの冷媒中 あるいは窒温以下の遮灰にある通常の北殻剤、抽 出削等によつて脱溶媒され、ついで水洗により脱 このような重合体溶液から成膜する為には、こ 15 溶媒が完了される。ここでいう通常の洗澱剤、抽 **出剤とは、実質的に重合体を溶解せず、かつこの** 搭媒に相溶性のものであれば良く、例えば、メタ ノール、エダノール、エチレングリコール、プロ ピレングリコール、クリセリン等の1個アルコー 下にある不活性な非疑闘性気体中に押し出し成盟 20 ル類、多価アルコール及びその水溶液、アミド系 溶媒の水溶液、塩化ガルシウム、塩化リチウム、 塩化マグネシウム、硝酸カルシウム等の無機塩の 水溶液あるいはこれらの塩とアミド系溶媒、水と の3成分からなる超成液等があげられる。特に経 25 済上、取扱い操作上から、水港しくは無機塩の水 **溶液、無機塩ーナミド系溶媒水溶液、メタノール、** エタノール、及びこれらの低級アルコールの水路 液が好ましい。

このようにして得られたフィルムは、このまま 組成が著しく変化することは好ましくない。尚こ 30 実用に供されるが、必要な場合には力学的性質を 向上させる目的で、延伸及び/又は熱処理がほど こされる。熱処理の操作は簠合体の構造、フイル ムの用途等により詳細は異なるが、加熱によつて 数パーセント収縮を起こすので、緊張下に150 95 で以上で行うか、またはたて方向、よこ方向、あ るいほたて、よと両方向に延伸しながら行う方法 が好ましい。加熱は熱板加熱、雰囲気加熱、赤外 **線加熱、マイクロ波加熱などのいずれの方法でも** 良いが、特に250℃以上の高温で処理する場合 には無劣化を防ぐ為に、鎧栗、ヘ リウム、アルゴン 40 等の不活性気体中で行うことが望ましい。

> 以上の方法によつて得られた多孔性フィルムの 孔径は、走査型電子顕微鏡によつて測定されるが、 数Å乃至100μであり、空孔率は次式(1)で

10

側定算出される値で30パーセント以上である。 空孔率

$$(1 - \frac{\rho_f}{\rho_0}) \times 100\%$$
 (1)

但し式(1)中 00:フィルム形成する重合体 の密度

a: : 得られた多孔性フィルムの見かけ密度 またJIS C2313の方法により測定される 置池用セパレーター膜としての電気抵抗は0.004 Ω・100㎡/枚、多くの場合0002Ω・ 100cd/牧以下であつて、極めてすぐれたセパ レーター膜としての性質を示す。

本発明法によつて製造された多孔性フイルムは 15 することが認められた。 前述の電池用セパレーター腹以外の用途として、 力学的性質、耐熱、耐薬品性等にすぐれているこ とから、逆浸透用膜、タンパク質溶液の濃縮、電 気透析用膜等の各種デ過膜あるいは多孔性を利用 した吸着材として広く使用することが出来る。

次に本発明における主要な創定値について、測 定方法の説明、及び実施例によつてより詳細に説 明する。

固有粘度(ninh); 95% 微酸中で濃度 0.5 9/ 100層として30℃で創定した。

引張り強伸度:JIS P8113の方法に準じ て行いkg/試及びパーセントで表わした。

電気抵抗: JIS С2313の方法に準じて行 い(2·100cd/枚で表わした。

け密度より本文中(1)式により貸出しパーセ ントで表わした。

孔 径;走査型電子顕微鏡により刻定し入あるい はμで変わした。

突施例 1

塩化リチウム159を含むN・Nジメチルアセ トアミド 4.1 0 xlに、固有粘度 ninh 1.5 2 であ るポリメタフエニレンイソフタルアミド1168 を室盤下で容解した。この密液をガラス板上に流 **延し、−12℃の窒素雰囲気中で冷却固化させた。40 孔 径:0.001~0.005≠** ついで得られたこのカラス状物をドライアイスー アセトン中(-78℃)に入れ、4時間溶媒を抽 出した。終了後得られたフイルムの1部より残容 媒骨を求めたところ 21%であつた。このフイル

ムをついで水中で洗浄し、脱溶媒を完了した。得 られたフィルムの物性測定の結果は次のとおりで あつた。

フイルム写さ;80ヵ

孔 徑;0.05~0.25 /

空孔率;48%

引張り強度; 4.3 kg/mi 引張り伸度; 26.5%

電気極航: 0.0 9 0 5 Q. 1 0 0 cm / 枚

10 突施例 2

実施例 1 で得られたフイルムをステンレス製の 枠に張り、200℃の熱風乾燥機中で熱処理を行 つた結果、引張り強度 9.8 kg/点、引張り伸度 11.7%であり、熱処理により力学的性質が向上

比較例

実施例1で得られた溶液を、同様に-72での 窒素雰囲気中で冷却固化した。ついでドライアイ スーアセトン中に投入し1時間溶媒抽出を行つた。

20 得られたフイルムを室温中に放置したところ一 部馬洛解化がおこり、ガラス棒で触れると粘ばつ いた。一部をとつて残器媒量を測定した結果、 68%であつた。このフイルムを水洗する為に水 に投入したととろ、部分的に失選し、不均一で、 25 引張り強度も2.1kg/miと低く、粗暴なフイルム であつた。

実施例 3

1000回4のNーメチルー2ーピロリドンに塩 化カルシウム3 3.3 8及びパラフエニレンジアミ 空孔率:重合体の密度と得られたフィルムの見か 30 ン1629を磨解し、0℃に冷却した。ついで粉 末状のテレフタル酸ジクロライド31.58を一時 に加えて重合させた。得られた重合体溶液の一部 をとり出し、ミキサー内の水中に投じて、重合体 を沈澱させ、洗浄乾燥後固有粘度 pinh を測定し 35 たところ 3.18 であつた。残りの重合体溶液をガ ラス板上に流延し、-30℃の鑑素雰囲気中で問 化させた。ついで実施例1と同様に処理をし、フ イルムを得た。フイルムの物性は次の通りであつ

空孔盛:37%

引張り強度; 1 1.4 kg/ 賦

引張り仲度; 3.7%

電気抵抗; 0.0 0 1 8 Q. 1 0 0 cmi/枚

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentbsen.ipdl?N0000=21&N0400=imagc/gif&N0401=/NSAPITMP/web331/20050609020005251925.gif&N0... 6/8/2005

11

12

实施例 4

トリメリント酸無水物クロライド、及び 4・4' ージアミノジフエニルメタンとから得られた固有 粘度 1.1 7 の芳香族ポリアミドイミドを濃度が 8 7%になるようにした以外は実施例 1 と全く同 5 様の方法にようフイルムを得た。

孔 径:0.05~0.5 4

空孔率; 43%

引服り強度:4.9 kg/喊 引服り伸度:7.9%

電気抵抗; 0.0025 \(\Omega\). 100 cml/枚